(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出處公開發号

特開平9-221574

(43)公開日 平成9年(1997)8月26日

(51) Int.CL ⁶	蘇別 2号 片内整理器号	PI 技術表示體所
COSL 25/06	LDW	COSL 25/06 LDW
COSF 4/48	MFB	COSF 4/48 MFB
CO8K 3/00	KPV	C08K 3/00 KPV
5/00	KFW	5/00 KFW
COSL 51/04	LKY	CO8L 51/04 LKY
		審査部求 京請求 菌求項の数5 FD (全 10 円)
(21)出顧番号	特顯平3-207657	(71) 出廣人 000000033 ル化成工業株式会社
(on theer	파라 9 6로 /100만) 7 번 10 번	大阪府大阪市北区登島浜1丁目2台6号
(22)出願日	平成8年(1996)7月19日	(72) 發明者 水爆 區
	\$00000 - paeneo	神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号
(31)優先権主張番号 (32)優先日	平7 (1995)12月19日	旭化成工業株式会社内
	日本 (JP)	(72) 発明者 平山 孝昌
(33)優先權主張国	DA (Jr)	神奈川県川崎市川崎区夜光1丁月3番1号
		旭化成工業練式会社內
		(74)代理人 弁理士 野崎 鉄色
		(14)1(極入 升班上 数和 数图
•		
		·

(54) 【発明の名称】 アニオン第合ポリスチレンを含有する難感的脂類成物

(57)【要約】

【課題】 類燃性を有し、かつ流動性と耐筒撃強度のバ ランスに優れたスチレン系難燃樹脂組成物を提供する。 【解決手段】 成分(A)アニオン重合によって得られ るビニル芳香族重合体を含有する樹脂で連続相が構成さ れているゴム変性ビニル芳香族宣合体99~50重置 部、及び成分(B) 難燃剤1~50重量部らなることを 特徴とする難燃樹脂組成物。

1

【特許請求の範囲】

【語求項1】 成分(A)アニオン重合によって得られるビニル芳香族重合体を含有する制脂で連続相が構成されているゴム変性ビニル芳香族重合体99~50重置部、及び成分(B) 難燃剤1~50重量部からなることを特徴とする難燃制脂組成物。

【請求項2】 成分(A)のアニオン重合によって得ちれるビニル芳香族重合体が、ゲルバーミューションクロマトグラフィー示差屈折率法による重量平均分子量と数平均分子量の比が2.0以下であり、重置平均分子置が 105.0万~20.0万であるリニアー構造のビニル芳香族重合体である請求項1記載の難燃樹脂組成物。

【語求項3】 成分(A)のアニオン重合によって得られるビニル芳香族宣合体が、ゲルバーミューションクロマトグラフィー光散乱法による宣置平均分子置MwLとゲルバーミューションクロマトグラフィー示差屈折率法による宣置平均分子置MwRの比が1.10以上5.0以下の分岐状ビニル芳香族重合体である諸求項1記載の難燃樹脂組成物。

【請求項4】 分岐状ビニル芳香族重合物が、下式で示 20 される構造であり、枝ポリマーPは分子置分布(Mw/Mn)が1.5以下の鎖長のそろったビニル芳香族重合体であり、重量平均分子量が12万~50万、分子置分布(Mw/Mn)が1.0~3.0の分岐状ビニル芳香族重合体である請求項3項記載の難燃樹脂組成物。M-(P)。

(式中、Mは多官能残基またはポリビニル芳香族化合物 残基の分岐核、Pはビニル芳香族宣合体、nは3~8の 整数でありMに結合しているビニル芳香族宣合体の本数 をあらわす)

【請求項5】 成分(B)の難燃剤がハロゲン系難燃剤、ハロゲン系難燃剤及び酸化アンチモン及び又はりん系難燃剤である請求項1~4のいずれかに記載の難燃樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は流動性と耐衝撃強度のバランスに優れたスチレン系難燃樹脂組成物に関し、 難燃性を要求される種々の成形品、例えば家電製品、O A機械、自動車部品などの成形材料として利用出来るス 40 チレン系難燃樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】スチレン系樹脂は加工性及び程々の物性に優れた安価な成形材料として広く工業的に利用されている。とりわけ弱電機器分野の成形材料用途において競 燃性の要求が高く、スチレン系樹脂の整燃化技術も多数 出願されている。例えばハロゲン系整燃剤と酸化アンチモンの組み合わせ(特開平1-182342号公報)、

ェニルエーテルとハロゲン化ビスフェノール型ポリカー ボネートオリゴマーの併用で三酸化アンチモンを特定置 配合する方法(特開昭58-65741公線)等が挙げ ちれる。

【①①①③】しかしながら、これらの方法によりポリスチレン系制脂を軽減化すると物性の低下特に耐衝駆性強度の顕著な低下を招いたり、用いる難燃剤によっては、流動性が極度に悪化したりするために耐衝撃性と流動性のバランスにすぐれた難燃樹脂組成物が望まれていた。加えるに近年家電製品は大型化、薄肉化の要請が高まり、これらの要望を満たすために制脂の機械強度の向上と高流動化が求められている。制脂の高流動化を達成するために一般的に用いられるミネラルオイルなどの可塑剤を添加する方法は難燃性を低下させると同時に燃焼時の溶融適下をおとし易くする。

【0004】例えばワイド型大型テレビ(28、32、36インチ)の低圧で射出成形可能なハウジング材料に要求される、高流動(MFR30g/10min以上)のUL94V-0の規格で規定する難燃成形材料を、通常のハイインパクトポリスチレン、高流動性ポリスチレン、難燃剤としてプロム化エポキシ樹脂、流動性改良剤としてパラフィン系ミネラルオイル等を用いて合成しようとすると要求される流動性を満足するためには、ミネラルオイルを樹脂部100重量部に対して4~6重量部以上加える必要がある。多量のミネラルオイルの添加は当然大幅な耐熱性の低下をまわき、樹脂の機械的強度の低下をもたちす。

[0005] 更に難燃性に関するUL94vertic alburningテストにおいては、この材料は燃焼時滴下がひどくV-O規格の難燃性能は達成が難しく、したがってミネラルオイルなどの可塑剤の添加により樹脂の流動性を改良しようとする方法には限界がある。また樹脂の高流動化をはかる目的で樹脂マトリックスの低分子量化をはかる方法がとられるが、この方法は樹脂の機械的強度低下を招くために樹脂組成物の機械的強度と流動性のバランスをとることが非常に難しくなり、この樹脂を難燃化すると更に脆くなるためにこの方法も実用的でない。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は高流動性を有しながら高耐管撃性のスチレン系の制脂を開発し、なおかつ難燃化後も高度の流動性と耐管撃強度を保持する難緊制脂組成物を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】 本発明者等はゴム変性ビニル芳香族重合体 (以下HIPSと略記)が、そのマトリックスの一部にアニオン重合法によって得られるポリスチレンを一定量以上含有する場合に、きわめて高い流

流動性と高耐衡整性が高いレベルで保持されることを見 いだし、本発明を完成した。

3

【0008】以下更に詳しく本発明を説明する。本発明 に用いられる成分(A)であるアニオン宣合法によって 得られるビニル芳香族重合体を含有する樹脂で連続相が 構成されているゴム変性ビニル芳香族重合体とは、連続 相がスチレンや〇ーメチルスチレンのような核アルキル 置換スチレン。αーメチルスチレンのようなαーアルキ ル置換スチレン。モノクロルスチレンのような核ハロゲ ン置換スチレンなどの単独もしくは2種以上のビニル芳 10 香族単置体を重合して得られる重合体が樹脂連続組を模 成し、かつその重合体中にアニオン重合法によって得ら れる重合体成分が含有されていて、ゴム状重合体が分散 相として粒子状で分散しているゴム補強のスチレン系重 台体をいう。

【0009】本発明に用いられるアニオン宣合法によっ て得られるビニル芳香族重合体とは上記スチレン系のモ ノマー類をアニオン重合触媒、例えばアルキルリチウム 類などにより重合することに得られる重合体である。ア ニオン重合は重合関始反応が速く、鎖長のそろった単分 20 散のポリマーが得られやすい。通常ポリマー末端に活性 金属リチウムが結合したリビング状態になっていて、こ の活性末端を利用して多官能低分子量化合物と反応させ るととにより分岐標準を育する星型ポリマーをつくるこ とが可能である。本発明にはこれらアニオン重合でつく られたビニル芳香族単置体から得られるリニアー構造の 重合体、星形構造の重合体が用いられる。

【0010】本発明にいろ分岐状構造のビニル芳香族重 台体成分とは下式に示される構造の分岐ビニル芳香族重 台体である。

 $M - \{P\}_a$

(式中、Mは多官能化合物残基またはポリビニル芳香族 化合物残基の分岐核、Pはビニル芳香族重合体、nは3 ~8の整数でありMにて結合しているビニル芳香族宣合 体Pの本数をあらわす》

本発明の分岐状のボリスチレンの腕の数は3~8個の範 **盥であるが、好ましくは3~6個、更に好ましくは3~** 4個である。

【0011】連続相をなすビニル芳香族重合体中のアニ オン重合法によって得られるビニル芳香族重合体の含有 40 置は5重量%以上であり、好ましくは10重置%以上、 更に好ましくは20重置%以上である。

【①①12】本発明のゴム変性ビニル芳香族重合体の連 統組中に含有されるアニオン重合法によって得られるビ ニル芳香族重合体は、その構造がリニアー構造のもの、 及び上記の分岐ラジアル構造のものが含まれる。特にリ ニアー構造のものの最大の特徴は分子量分布で狭いこと である。アニオン重合法によって得られるビニル芳香族

およぼす極端な低分子置成分やオリゴマーのような成分 がなく、したがってラジカル重合のHIPSとブレンド して樹脂連続組中にアニオン重合による重合体成分を導 入する場合にはとれら成分を増やすことなく勧脂連続相 全体の低分子量化をはかることが可能である。

【①①13】また本発明の組成物は難燃制脂組成物であ り、上述のごとく極端な低分子置成分やオリゴマー成分 の少ないHIPSは難燃化した際燃焼テスト時滴下しに くいという難燃性能の上からも効果が認められる。

【①①14】本発明のアニオン重合法によって得られる ビニル芳香族重合体を連続相に含有するHiPSはどの ような作り方をしてもかまわない。例えば、通常の目! PSにアニオン重合法で合成した単分散のリニアー構造 のビニル芳香族重合体をブレンドする方法。さらにはア ニオン重合のカップリング法で合成した分岐、ラジアル 型ビニル芳香族重合体をブレンドする方法等が挙げられ る。

【①015】本発明に用いられるアニオン重合によって 得られるリニアーな構造のビニル芳香族重合体はゲルバ ーミェーションクロマトグラフィー示差屈折率法(PG C-R!祛ともいう》による重置平均分子置と籔平均分 子量の比(分子量分布Mw/Mn)が2. (以下のもの) であり、かつ重量平均分子量が5.0万~20.0万の 範囲にあるものである。分子置分布(Mw/Min)が 2. 0を超えるとアニオン重合の特徴である単分散性が 失われる傾向であり、重量平均分子量が5.0万に満た ない場合は樹脂の機械的強度が不足する傾向にあり、2 ①万を超える場合には本発明の特徴である流動性が失わ。 れる傾向となる。

【0016】本発明のアニオン重合の分岐状ビニル芳香 30 族重合体は後述のHiPS樹脂の連続相のゲルバーミエ ーションクロマトグラフィー(以下GPCと略記)によ る解析においてGPC-光散乱法による重置平均分子置 MwLとGPC-R!法による見掛重量平均分子量Mw Rの比が1.10以上好ましくは1.2以上であること が必要である。分岐状ビニル芳香族重合体の分岐数が増 加するにともない分岐ボリマーの含有量が同一であって もMwL/MwR値は増加するが、本発明の場合分岐数 は高々8分岐であり、このことからMwL/MwRは5 以下好ましくは4以下である。本発明の《A》成分のH !PSの連続組のGPC光散乱法にもとずく重量平均分 子量は12万~50万の範囲にあるのが好ましく。より 好ましくは15万~30万、更に好ましくは15万~2 5万の範圍である。

【0017】アニオン重合カップリング法で本発明の成 分(A)の分岐状ビニル芳香族重合体を合成する場合、 通常は未カップリング物。2畳体、3量体さらには多畳 体などの混合物となる。このため、カップリング前のボ

5

がる傾向がある。したがって本発明の分岐状ビニル芳香 族重合体の分子室分布は1.0~3.0の範囲であれば よい。分岐状ビニル芳香族重合体の場合、カップリング 反応により分子室分布は広がるが、カップリング前のポ リマーの分子室分布が1.5以下であれば物性に悪影響 をおよぼす低分子置成分、オリゴマー成分は増加しない ために、ある程度分子置分布は広くてもよい。

5

【0018】本発明の(A) 成分の分散相を成すゴム状 宣合体とは、そのガラス転移温度が-30℃以下のもの を言う。具体例としてはポリブタジエン、スチレンーブ 10 タジエンゴム(SBR)、アクリロニトリルーブタジエンゴム(NBR) などのジエン系宣合体、エチレンープロピレンージエンゴム(EPDM)、アクリルゴムなどを挙げる亭が出来る。またポリブタジエンゴムとして は、ハイシスポリブタジエンゴム、ローシスポリブタジエンゴムともに好適に用いることが出来る。さらに上記のポリブタジエンゴム、SBR、NBRはその不飽和2 宣結合の一部または全部を水素添加したものも用いられる。

【①①19】上記(A)成分の一部を成す日1PSの調 20 整は一般には前記のビニル芳香族単量体を上記ゴム状章 台体の存在下に、魏伏、境状・懸瀾。または乳化重合条件下にラジカル重合することにより得られるが、境状章台による方法が経済性で優れている。なお魏伏重合による場合、少置の不活性溶媒であるエチルベンゼンやトルエンをくわえてもよい。上記の各方法により、ゴム状章台体の存在下にビニル芳香族単置体を重合することにより、ゴム状章合体粒子の周囲にビニル芳香族単量体の一部がグラフトし、かつゴム状章台体粒子の内部に一部のビニル芳香族重合体の粒子が包含された構造の分散相が 30 形成される。

【①①20】分散相はゴム変性ビニル芳香族樹脂組成物の連続相を構成するビニル芳香族宣合体の良溶媒、例えばメチルエチルケトンに溶解し、遠心分離操作を施すことにより、分別採取することができる。更に(A)成分のゴム状宣合体の成す分散相の平均粒子径は、定法に従い①.1~4.①μπの範囲に調整される。より好ましい粒子径の範囲は①.4~3.①μπである。また分散相粒子の架橋度の目安となるトルエンに対する膨潤指数(Swellingindex)は6~14の範囲に調 40整される。

【0021】本発明の(A)成分の連続相中に含まれる アニオン重合法による分岐状ビニル芳香族重合体は例え は、アニオン重合カップリング法によって効率的につく ることが可能である。具体的には前記ビニル芳香族単置 体を有機リチウム化合物を用いて炭化水素溶媒中で重合 し、得られる活性な片末端ビニル芳香族重合体を多官能 化合物によりカップリング反応させる事により得ること チルリチウム、isoーブチルリチウム、secーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、フェニルリチウムなどをあげることが出来る。

【0022】またカップリング反応に用いられる多官能化合物は、活性リチウム末端と反応して結合を形成し得る官能基を3~8個有する低分子置化合物である。これら低分子置化合物の例としてはポリハロゲン化合物、ポリエポキシ化合物、ポリカルボン酸エステル化合物、ポリケトン化合物、ポリカルボン酸無水物などをあげることが出来る。具体的にはシリコンテトラクロライド、ジ(トリクロロシリリル)エタン、1、3,5ートリブロモベンゼン、メチルトリクロロ銀、エポキシ化大豆油、テトラグリシジル1,3ービスアミノメチルシクロヘキサン、シュウ酸ジメチル、トリメリット酸トリー2ーエチルヘキシル、ビロメリット酸テトラメチル、2、3ージアセトニトリルシクロヘキサノン、ビロメリット酸二原水物などである。

[0023]上記アニオン重合を実施する際、前記リチウム化合物はビニル芳香族単置体100重置部に対して0.01~1.0重置部加えられる。また上記の多官能化合物は有機リチウムに対して0.5~1.5倍当置添加して反応させる。反応は遠やかに進行し、通常数分から数10分で完結する。上記反応溶媒としてシクロヘキサン、ハーヘキサン、ベンゼン、トルエン、エチルベンゼン、丁HFなどが用いられる。上記アニオン重合を実施する反応温度としては-30~120℃の範囲で実施される。また重合時間は用いる溶媒や重合温度にもよるが通常は数秒~数時間である。

【①①24】上記カップリング反応とは別に、有機リチウム化合物を開始剤に用いてビニル芳香族単置体を炭化水素溶媒中で重合し、宣合完結後リビング状態で存在する片末端活性ビニル芳香族重合体を、少置の多官能ビニル芳香族単置体(例えばジビニルベンゼン)を重合開始剤として添加し重合することにより、多分岐のビニル芳香族重合体を合成することができる。本方法においては添加する多官能単置体の割合はモル比で有機リチウムに対して①、1~1、0の範囲である。本方法では分子置分布のやや広い多分岐の実質的には星型ポリマーに近い分岐ポリマーが得られる。

【10025】次に本発明で用いる分岐状ビニル芳香族宣 合体の解析方法について説明する。一般的なスチレン樹 脂の分子量の測定においてはゲルバーミューションクロ マトグラフィーによりスチレン樹脂を分子サイズにより 分別し、濃度検出器例えば示差屈折率検出器を用いてス チレン樹脂濃度を検出し、一方アニオン宣合により製造 した単分散ポリスチレンを用いて作成した溶出時間と分 子量の関係の検量線に基ずき計算される分子量である。 しかしながら分岐を有するポリマーはGPC溶媒中で分

い測定値を与える。

【0026】本発明の分岐状ポリステレンの解析にはG PC-光散乱法とGPC示差屈折率法の両方をもちいる ことで実施される。GPC - 光散乱法とは溶液に光をあ てると溶液中の溶質にもとずいた光の散乱光によるゆら ぎを測定する。このゆらぎは恣質分子の熱運動が原因で 液でとのゆらぎの程度を観察して分子の大きさを測定す るのが光散乱法 (GPCLALLS法) による分子置測 定の原理である。GPC-光散乱法では分子サイズによ 10 らず同じ分子量であれば溶出位置が異なっても同一分子 置を与える。

7

【0027】アニオン重合でブチルリチウムにより宣合 したプレポリマー及びそれにカップリング剤を入れ、カ ップリング反応させて得られるポリマーのGPC-光散 乱法によるMw Lをそれぞれ測定することにより分子費 のジャンプから分岐度が求められる。分岐度と分子置既 知の分岐ボリマーとアニオン重合のリニアー単分散ポリ マー叉は分岐がほとんどないと考えられるラジカル重合 のリニアー多分散ポリマーを用いて分岐ポリマーとリニ 20 アーポリマーのブレンド比を変化させたサンブルを調整 し、GPC-光散乱法によるMwLとGPC-RI法に よるMwRを測定する。MwL/MwRはポリマー中の 分岐成分が多いほど大きな値となるために、サンプル中 の分岐のボリマー成分の量を示す指標となる。

【① 028】プレンド物中の分岐ポリマーの重量%とM wL/MwRの値に基ずき検査線が作成できる。この検 置線を用いて未知サンプル中の分岐ボリマーの濃度を知 る事が可能である。難然樹脂組成物からの分析方法とし てはMEKなどのポリマーの良溶媒を用いてサンブルを 30 | 溶解し、組成物中のゲル、三酸化アンチモンなどの無機 質などの不溶解分を遠心分離で除去し、可溶分にアルコ ールなどの溶媒を用いて難燃剤とポリマーを分離し、こ のポリマーを上記GPC分析を実施することで分岐成分 の定量ができる。

【①①29】本発明の(B)成分として用いられる難燃 剤とはハロゲン系難燃剤及びまたはリン系難燃剤をい い、必要に応じて酸化アンチモンを含むものをいう。本 発明に用いられるハロゲン系難燃剤としてはハロゲン化 ビスフェノール、芳香族ハロゲン化合物、ハロゲン化ポ 40 リカーボネート、ハロゲン化芳香族ビニル系宣合体、ハ ロゲン化シアヌレート樹脂、ハロゲン化ポリフェニレン エーテル樹脂等が挙げられる。

【①030】好ましくはデカブロムジフェニルオキサイ F. テトラプロムビスフェノールAのオリゴマー。プロ ム化ビスフェノール系フェノキシ勧脂。プロム化ビスフ ェノール系ポリカーボネート、プロム化ポリスチレン、 プロム化架橋ポリスチレンなどであり、ハロゲン化ビス フェノールA、テトラクロロビスフェノールA、ジブロ ムビスフェノールF、テトラブロムビスフェノールF、 ジクロロビスフェノールド、テトラクロロビスフェノー ルE、ジブロムビスフェノールS、テトラブロムビスフ ェノールS、ジクロロビスフェノールS、テトラクロロ ビスフェノールS等が挙げられる。

【0031】本発明に用いられる有機リン化台物は、例 えばホスフィン、ホスフィンオキサイド、ビホスフィ ン、ホスポニウム塩、ホスフィン酸塩、リン酸エステ ル、亜リン酸エステルなどである。より具体的にはトリ フェニルフォスフェート、メチルネオペンチルフォスフ **ェート、ペンタエリスリトールジエチルジフォスファイ** ト、メチルネオペンチルフォスファイト、フェニルネオ ペンチルフォスファイト。ペンタエリスリトールジフェ ニルジフォスフェート、ジシクロペンチルハイポフォス フェート、ジネオペンチルハイポフォスファイト、フェ ニルビロカテコールフォスファイト。エチルピロカテコ ールフォスファイト、ジピロカテコールハイボジフォス フェートである。

【①032】特に有機リン化合物として芳香族系モノリ ン酸エステル、芳香族系稿合リン酸エステルが好まし い。リン酸エステルの中でも芳香族系モノリン酸エステ ルとしてはトリフェニルフォスフェート、トリクレジル フォスフェート等か好ましく、また、芳香族系モノリン 酸エステルと芳香族系縮合リン酸エステルの併用が耐揮 発性、耐衝撃性、耐熱性及び流動性のバランスの上から 好ましい。

【①033】本発明の(B)成分として必要に応じて用 いられる酸化アンチモンは、(B)成分としてハロゲン 系轄燃剤を用いる場合に用いられる。酸化アンチモンは 含ハロゲン化合物が難燃剤として用いられる場合に難燃 助剤として有効に作用する。酸化アンチモンとしては三 酸化アンチモン、四酸化アンチモン、五酸化アンチモン である。酸化アンチモンはハロゲン系難燃剤に対して5 ~50宣置%添削される。

【① 034】本発明では難燃樹脂組成物の難燃性能また は耐炎性能そのものについては特に規定していない。本 発明の効果はアニオン重合法によるビニル芳香族重合体 成分の特定置以上を樹脂マトリックス成分として含有さ せることにより、頻燃化処理を施す事で問題となる物性 の低下が僅かであり、結果として流動性と物性のバラン スに優れる難燃樹脂組成物が得られる点にある。すなわ ち、添加する難燃剤の置に応じてUL94の耐炎性試験 規絡のvertical burning法で94V-() (非摘下)、94V-1 (非滴下)、94V-2 (滴 下)を満足する組成を作り分けることが可能でいずれの 場合も流動性と機械的強度のバランスのとれた難燃樹脂 組成物が得られる。

特闘平9-221574

押出機等にて溶融浪線する。難燃制脂組成物には必要に 応じて高級脂肪酸、高級脂肪酸金属塩、ポリジメチルシ ロキサン、ヒンダードフェノールなどの安定剤、顔料、 可塑剤、帯電防止剤などの添加剤を添加することが出来 る.

[0036]

【発明の実施の形態】以下、実施例により本発明をさら に詳しく説明するが、これらは本発明の範囲を何等制限 するものではない。なを、実施例、比較例における測定 は以下に記述する方法に従った。

(1)アイゾット衝撃試験

ASTM-D256に準拠する方法で23℃で測定し

(Vノッチ、1/8インチ試験片)

(2)ビカット軟化温度

ASTM-D1525に掌拠した方法で測定し、耐熱性 の尺度とした。

(3) メルトプローレート (MFR) 流動性の指標とし TASTM-D1238に準拠した方法で測定した。 荷 重5 kg、溶融温度200℃の条件で10分あたりの押 20 出し氫(g/10分)から求めた。

【0037】(4)難燃性の評価

- ・ポリブタジエン
- スチレン
- エチルベンゼン
- t-ブチルパーオキシイソプロビルカーボネート ()。() 4

*

- ·α-メチルスチレン2量体
- ・ポリジメチルシロキザン

【0039】上記重合原液を、各々の内容積が6.2リ ットルの鎖拌機つき3 槽式反応機に2.2 リットル/h rにて連続的に送液した。第一反応機出口の固形分濃度 が38重置%になるよう反応機内温度を調整した。更に 第三反応機出口の固形分濃度は80重量%になるよう反 応機内温をコントロールした。次いで230℃、真空下 の脱銅装置に送り込み、未反応のスチレン及びエチルベ ンゼンを除去し、押出機にて造粒し、ペレット状のゴム 変性ポリスチレンAlを得た。Al中のポリブタジェン の割合は、12.3重置%であった。 A1のメチルエチ ルケトンの不溶解分より求めた分散組重置は30重置% であり、連続組は70重量%であった。またメチルエチ 40 ルケトン可容分のGPCより求めた連続相の重量平均分 子量及び数平均分子置はそれぞれ22.0万、8.1万 であった。なを分散相の平均粒子径は 1.5 μ m であ り、トルエンにたいする膨潤指数は9、5であった。 【0040】参考例2(分岐状ポリスチレンB1、B2 の調整}

窒素置換した誘導鎖控機付きオートクレーブ中にスチレ ン7.0kg.シクロヘキサン35kgを仕込内温を5 *UL-94に準拠した∨B(vertical bur ning) 法にて評価

(1/8インチ試験片)

(5)分子量の測定及び分岐状ビニル芳香族宣合体の解

GPCクロマトグラフとして東ソー(株)製(HLC-8020、示差屈折率検出器内臓)。同性製分離カラム 《TSKgel-GMHx』を3本使用)、同性製光散乱 | 検出器 (LS-8000) を用いて、散乱角5°、光 10 源:5mw (He-Neレーザー). 温度38℃. 溶媒 テトラヒドロフラン、サンブル濃度(). 1 w t / v%、 サンプリングビッチ1/0.4 (回/秒)で測定した。 【0038】実施例、比較例で用いる各成分は以下の参 考例で調整したもの等を用いた。

参考例1(ラジカル重合ゴム変性ポリスチレンA 1の調

ポリプタジェン(日本ゼオン(株)製。ニポール122 OSL) をスチレンに溶解し、エチルベンゼン及び、 t ブチルバーオキシイソプロビルカーボネートを少置加 え、最終的に下記の組成の重合原液を調合した。(単 位:重置部)

9.8

76.8

13.0

0.02

0.10

ち込み反応を開始した。5分後反応機内温は87°Cに上 昇した。反応液を少量サンブリングし、メタノール中で **沈禊させ、反応を停止させた。カップリング反応前のブ** レボリマーの重量平均分子量は5.4万、数平均分子置 は5.2万であり、Mw/Mn=1.038であった。 次いでカップリング剤として、テトラグリシジル1,3 - ビスアミフメチルシクロヘキサン (以下TEDと略記) する。) を 16 g 含有する 20% THF 溶液を打ち込み カップリング反応を開始した。反応機内温を70℃にコ ントロールして20分間カップリング反応をおこなっ た。反応液を多量のメタノール中に取り出し分岐状ポリ スチレンB1を回収した。このもののGPCから重置平 均分子置は13.7万、数平均分子量は11.0万であ った。

【①①41】GPCチャートは図1に示した通りであ り、TEDカップリングにより高分子量化したカップリ ングポリマーと一部未カップリングの低分子置ポリマー の2山分布であった。高分子置成分の重置平均分子置は 15.5万であり、低分子の未カップリング成分の章骨 平均分子畳がら、4万であったことからTEDカップリ

http://www4.ipdl.ncipi.go.ip/ticontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/NSAPITMP/web... 4/28/2005

11

ーが形成される理由は、立体障害のため4番目のエポキ シ基に末端活性のポリスチレンが反応しにくいためと考 えられる。高分子成分と低分子成分のクロマトグラムの 面積比より3分岐ホリマーの含有量は87重量%であっ

【0042】参考例2と同様にして、重合触媒であるn ープチルリチウムの打ち込み畳を調整することにより、 カップリング前のプレポリマーの重量平均分子量を変化 させたものを調整し、TEDによるカップリング反応を おとない分子量の異なる3分岐ボリマーB2を得た。B 10 2の分岐結果及びメルトプローレートを表しに記す。 【0043】参考例3(4分岐状ポリスチレンB3,B 4の調整)

窒素置換したオートクレーブにシクロヘキザン6kg, スチレンモノマー1.0kg仕込、内温を55℃にコン トロールした。次いでn-ブチルリチウム1.57gを 含有する10%THF溶液を打ち込み重合を開始した。 5分後反応機内温は83℃に上昇した。20分間反応を 続けた後反応波の一部をサンプリングし、GPC測定を った。次いでジ (トリクロロシリリル) エタン(). 82 gを含有する20%THF溶液を打ち込み70℃に内温 をコントロールして20分間カップリング反応させた。 参考例2と同様に処理して分岐状ポリスチレンB3を得 た。このもののMwは重量平均分子量は27.2万であ り、未カップリングは痕跡であった。このもののMw/ Mnは1.05であり単分散に近い4分岐構造のポリス チレンであつた。6官能のカップリング剤を用いて4分 **崚檬造のポリスチレンが得られた運由もカップリング剤** にTEDを用いた際と同様に立体障害で4分岐構造以上 30 プロム化エポキシ樹脂:旭チバ(株)製F55臭素含有 にはなかなか反応しにくいためと思われる。

【0044】B3のポリマーと同様に、6kgのシクロ ヘキサン、1. 0 kgのスチレンモノマーを仕込れープ チルリチウムの仕込置を1.5倍用いて反応させ、カッ

プリング剤にジ(トリクロロシリリル)エタン1.1g を用いて反応させた。カップリング前ポリマー重量平均 分子量4.94万、カップリング後重量平均分子量2 20万の4分岐構造のポリスチレンB4を得た。 【①045】参考例4(リニアーな単分散ポリステレン L1. L2の調整)

12

オートクレープにシクロヘキサン6. 0 kg、ステレン モノマー1.0 kg仕込内温を40℃にした。次いで激 しく撹拌しながら重合開始剤としてn - ブチルリテウム 52gを含有する20%シクロヘキサン溶液を打ち 込んだ。5分後内温は65℃に上昇した。発熱終了後2 () 分撹枠をつづけ次いで反応液を多量のメタノールにあ けてリニアーポリスチレンし1を得た。し1の重量平均 分子量Mwは20.50万であり、Mw/Mnは1.0 2であった。同様にnープチルリチウムの添加量のみ 0.90gにしてMw13.2万、Mw/Mn=1.0 8の単分散に近いリニアーなポリステレンL2を得た。 【0046】参考例5(リニアー多分散ポリスチレンL 3. し4の調整)

- 実施した。このものの重量平均分子量は6.74万であ 20 ゴム変性ポリステレンA1の調整に用いた3槽式反応機 に、スチレン、エチルベンゼンよりなる重合原液を連続 的に送液し、熱重合開始により、リニアー型ポリスチレ ン、1.3を得た。分析結果及びメルトプローレートの値 を表しに示す。他方、完全混合型反応機に、ステレン、 エチルベンゼン、αーメチルスチレン2置体、t-ブチ ルバーオキシイソプロビルカーボネートよりなる重合原 液を連続的に送液し、リニアー型ポリスチレン、L4を 得た。分析結果及びメルトプローレートの値を表1に示 す。
 - 置59.0wt%

[0047]

【表1】

特開平9-221574

13

2 1

æ I									
ポリステレン サ ン プ ル	重量平均分子量 函数×101	数平均分子量 Mn×10 ¹	分子整分符 以 w / M n	*メルトフロレート (g/10mln)					
B1 アニオン3分数	13.7	11.0	1. 24	44. 6					
B 2 アニオン3分岐	15. 2	12.5	1, 23	32.1					
Ba アニオン4分枝	27. 2	25, 9	1.05	14.0					
B4 アニオン4分岐	20.2	18.5	1.09	25. 2					
L1 アニオン直鎖	20.5	20. 1	1.02	3, 4					
L2 アニオン直避	13.2	12.2	1.08	20.2					
L3 ラジカル直鎖	18.0	8.61	2. 09	9. 0					
L4 ラジカル広鎖	25.0	11.8	2. 21	2. 5					

*!SO-R!138に準機 (200℃、5kg荷雅)

ボリマーサンブル中の分岐状PSの定置を行う目的で参 20 考例2と同様にしてTEDをカップリング剤に用いてM wL19.80万、Mw/Mn=1.09の3分岐単分 散ポリマー(B-7)を調整した。B-7と分子量の近 いMwL20.7万、Mw/Mn=2.00の市販の多 分散ポリスチレン旭化成ポリスチレンGP680を用い てB-7/(B-7+680)×10'を0.5.1 0.30,50.100の割合でTHFに溶解させてG PCLALLS、GPCRIを用いてそれぞれMwL、 MwRを測定し縦軸にMwL/MwRを、 機軸にB-7 /(B-7+680)×10'をとって検置線を作成し 30 図2を得た。(とこで3分岐ポリマーを用いた理由は本 発明では3分岐ポリマーが一番分岐数が少なく従ってM

wL/MwRの値が他の分岐数の多いポリマーを使用した場合より小さくなるためである)。

[0049]

【実施例】

実施例1~8及び比較例1~2

参考例1で調整したラジカル重合ゴム変性ポリスチレン A1. 参考例で調整したポリスチレン及び難燃剤を表2 の組成でブレンドし、二軸押出機を用いて溶融規様しペレット化して本発明の難燃樹脂組成物を調整した。ついで得られた難燃樹脂組成物を射出成形機で樹脂温220 でで成形し、試験片を作成し、物性の評価を行った。各試験片の評価結果は表2に示す。

30 [0050]

【表2】

1/28/2005

特闘平9-221574

16

<u>1</u>5

灾赔例、比较例		実		1/2	1/2 例		比較到			
Seniary Texasi	1	2	8	4	Б	6	7	В	1	2
組成物の名称	C 1	€2	83	C 4	C 5	C 6	C7	c s	H 1	112
ラジカル配合 ゴ ム 変 性 Al ポリスチレン	70	70	19	60	70	B0	60	60	70	60
B1 B2 ビニル B3 芳香族 B4 遺合体 L1 L2 L3	30	30	70	640	30	ų,	40	49	āò	40
ゴム変性 ビニル 芳雷族電合体(A) の遅続組の MwL/MwR	1.41	1.4	1.45	1, 53	1-04	1.64	1, 60	1, 60	J. 83	1.08
糖 城 利 (B) プロム化ポリスチレン (パイロチェック68円) プロム化エポキシ抗酸	22	22	20	20	20	20	22	17	22	22
トリフェニタホス フェート (TTP)			5	6				5		
\$ b ₂ Q ₃	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5
物性静価 プイソット複数速度 kg・cm/c	7.2	8.	7.8	5. B	6. T	4.0	5.8	6.0	6.2	4.3
デュポンダート教き 2mm kgt・c	32	45	22	23	8.2	5.5	28	25	10.0	5.1
MPR g/losia	53.0	€ ₹. 0	25. 0	32. 0	8,8	15.8	Ħ	62	8.5	3.8
UL94 VerticalDuraiaa鼓	7 – 9	₽ - Đ	ħ - đ	¥-9	¥-0	P - 0	5 - D	¥ 0	¥-0	¥-0

[0051]

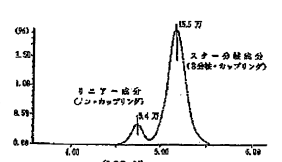
【発明の効果】アニオン重合法によるビニル芳香族樹脂 成分を樹脂マトリックスに含有する本発明の難燃樹脂組 成物は、実施例、比較例に示したたごとく、難燃性を有 し、かつ流動性と機械的強度のバランスにすぐれたもの である。本発明の組成物は難燃性を要求される家電部 品、OA機器部品等に好適であり、これら産業界に果た* *す役割は大きい。

【図面の簡単な説明】

【図1】参考例2 (分岐ボリスチレンB1) のGPCチャートである。

【図2】分岐ビニル芳香族重合体の定量用検査線である。

[図1]



(10)

特闘平9-221574

[図2]

